(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公表番号

特表平7-500751

第1部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)1月26日

(51) Int,Cl,*

識別記号

庁内整理番号

A 6 1 F 13/02

380

7108-4C

310

7108-4C

(全 11 頁) 審査請求 未請求 予備審査請求 有

(21)出願番号

特顯平5-508619

(86) (22)出版日

平成4年(1992)11月6日

(85)翻訳文提出日

平成6年(1994)5月6日

(86)国際出願番号

PCT/US92/09323

(87) 国際公開番号

WO93/08777

(87)国際公開日

平成5年(1993)5月13日

(31)優先權主張番号 788, 150

(32) 医先日

1991年11月6日

(33)優先権主張国

米国 (US) EP(AT, BE, CH. DE.

(81)指定国 DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M

C, NL, SE), AU, CA, JP, KR

(71)出願人 ビオダーム・インコーポレイテツド

アメリカ合衆国、フロリダ・34622、クリ アウオーター、スイート・ピー、フオーテ

イナインス・ストリート・ノース・11300

(72)発明者 ケイ,デニス・エム

アメリカ合衆国、フロリダ・34622、クリ アウオーター、スイート・ピー、フオーテ

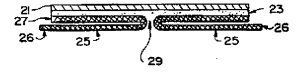
イナインス・ストリート・ノース・11300

(74)代理人 弁理士 川口 養雄 (外2名)

(54) 【発明の名称】 密封包帯材及びアプリケーター

(57)【要約】

密封シールを形成するために正確に位置決めし、滑ら かに駄用するのが特に容易な薄膜包帯材は、気体及び水 蒸気に対して透過性であり且つ微生物及び液体に対して 不透過性である第1の傷被覆層(21)と、皮膚又は傷 表面に本発明の包帯材を密着させるために第1の層上に 密接に配置された第2の接着利層(23)と、第2の接 着剂層上に配置された第3の剥離バッキング層(27) との3層から構成される。剥離バッキング層は実質的に U字形の剥離パッキング/プルタプアセンブリを形成す るように結合された機能的に連続的又は一体的なプルタ プ (25)を有する。アセンブリの剝雑バッキング(27) 及びプルタブ部分(25)は高可撓性であり、且つ同様 に伸びに対して高耐性である。



欝水の範囲

- 1. (A) 液体及び損生物に対して不適適性であり且つ気体及び水業気に対して避過性である第1の薄線層と、
- (B) 前記第1の層上に配置され、気体及び水蒸気に対して透過性である第2の接着制層と、
- (C) 前記第2の接着対局上に配置され、伸びに耐える高 可撓性料能パッキング層とからなる包帯材であって、
- (i) 削配制離パッキング層が少なくとも2部材に分割され、鉄部材の各々がブルタブを構えており、
- (1 i) 前記プルタブが伸びに耐えるため、回記プルタブの各々に夫々対向する力を難聴的に加えると、前配製煙バッキング層が前記第1の層を実質的に横断する方向に剥離され、前配第1及び第2の層が皮膚又は傷表面に滑らかに移行し、養生物不透過性の物理的バリヤーを形成する包帯材。
- 2. 叙配第2の接着利用が前配第1の層の周囲のみに配置されている請求項1に記載の包帯材。
- 3、 制配第1の障膜層がポリウレタン、ポリエチレン、ア クリル及びシリコーンから構成される群から選択される1 種以上の材料からなる請求項1に記載の包帯材。

なほぼ横断方向の中央機に沿って2部分に分割されている 請求項1に記載の包帯材。

- 13. 前記利用バッキング層の中心部分が前記フェルム程 上の実質的に中心に配置された線において相互に接してい る請求項1に記載の包帯材。
- 1.4. 前記剥離パッキング層の中心部分が前記フィルム層 上に実質的に中心に配置された親において相互に重なり合う調求項1に記載の包格材。
- 15. 前記層の全てが光に対して透透性である前求項1に記載の包帯材。
- 16. 前記第2の接着制層に防腐剤を含浸させた糖水項 1 に記載の包帯材。
- 17. 削犯防腐剤がポビドン・ヨウ素からなる潮水項16 に記載の包帯材。
- 18. 前記第2の接着剤層に抗微生物物質を含浸させた請求項1に記載の包帯材。
- 19. 崩記抗製生物物質がネオスポリンからなる請求項 1 8に配載の包替材。
- 20、前記第2の接着刺繍がバターンとして不適能的に配

- 4. 前記第1の幕膜層がポリウレタンからなる請求項1に 記載の包帯材。
- 5. 約記第1の薄膜層が厚さ0、5~2、0ミルである酸 求項1に記載の包帯材。
- 6. 解記第1の薄膜層が厚さり、4~9. 6ミルである調 求項1に記載の包帯材。
- 7. 前紀第1の薄膜層が厚さ0. 6~1. 1ミルである欝 水項1に記載の包帯材。
- 8. 前記接着剤が医療グレードアクリル接着剤化合物からなる請求項1に記載の包帯材。
- 9. 前記剝離パッキング層がシリコーン塗布紙、プラステックフィルム、プラスチック塗布紙、低密度ポリエチレン、 金属箔及びポリプロピレンから構成される群から選択され 3.1種以上の材料からなる額求項1に記載の包摂材。
- 10. 前記制業パッキング層がシリコーン塗布紙からなる 読水項 1 に記載の包袱材。
- 11. 前記第1及び第2の層が光に対して透過性である請求項1に記載の包帯材。
- 1.2. 前記剝離バッキング層が包帯材の基軸に対して報節 使されている請求項1に記載の包帯材。
- 21. 前記第2の接着剤層が連続的に設けられている請求 項1に記載の包帯材。
- 22. (1) 前記パターンが接着剤の規則的格子を規定し、
- (II)前配フィルム基板上の前記格子の間隙に医療的に 活性な物質が配置されている麓攻項20に記載の包帯材。
- 23. 前記医験的活性物質が抗凝生物利及び防翼剤から構成される群から選択される1種以上である請求項22に記載の包帯材。
- 24. 前記医療的活性物質が主にポピドン・ヨウ素及びネ オスポリンから構成される群から選択された1種以上であ る前次項22に記載の包帯材。
- 25. 前記医療的活性物質が治癒を改善する請求項22に 記載の包帯材。
- 26. 前記医療的活性物質が表皮成長因子である論求項22に記載の包帯材。
- 27. 包掛材の周囲が身体表面に遺合する形状である請求 項1に記載の包巻材。
- 28. 包帯材の前記展囲が不連続交点をもたない論求項2

7 に記載の包帯材。

- 2.9、 前記包帯材が実質的に楕円形である精水項2.7 に記 盤の包袱材。
- 30. 阿記包帯材が実質的に円形である糖求項27の包帯 せ、
- 3 1. 前記剝離パッキング層が前記ブルタブに連続している る 療水項 1 に記載の包帯材。
- 32. (A) 液体及び微生物に対して不透過性であり且つ 気体及び水蒸気に対して透過性であり、接着提面及び外側 表面を含する第1の薄膜層と、
- (B) 約記算1の層の前記接着表面に配置され、気体及び 水蒸気に対して適過性である第2の接着利層と、
- (C) 前記第2の接着前層上に配置され、伸びに耐える高 可摘性剥削パッキング層と、
- (D) 前記期離パッキング層に設けられたブルタブであって、伸びに耐えるため、削記第1及び第2の層から遠ざかり且つこれらの層にほぼ平行な方向に該ブルタブに力を加えると、前記第1及び第2の層を実質的に横断する方向に前記制能パッキング層が除去され、前記第1及び第2の層

可義性制能パッキング層とからなる透明態裏包帯材であって、

- (i)前記剝離パッキング層が少なくとも2級材に分割され、鉄部材の各々がブルタブを備えており、
- (11)前記プルタブが伸びに耐えるため、剪配第1及び 第2の層から遠ざかり且つこれらの層にほぼ平行な方向に 該プルタブに力を加えると、前記第1及び第2の層を実質 的に横断する方向に前記剥削パッキング層が除去され、前 記第1及び第2の層が皮膚及び傷表面に滑らかに移行し、 微生物不適過性の物理的パリヤーを形成するように構成された前距包帯材を裏部に対して配する段階と、
- (エ)次いで前記包替材が概を形成せずに前記息部の周囲の皮膚又は傷裏面に密着するように前記剥離バッキング層部材を除去する段階と、
- (国) 同時に、微生物不透過性シールが得られるように前・ 記剥離パッキング層を除去しなから前記包帯材に平滑化圧 力を加える設階とを含む、傷の処置方法。
- 3 7、 新配制能パッキング層が前記プルタブの周囲の内側 に伸延している請求項1又は32に記載の包帯材。

が皮膚及び傷物面に着らかに移行し、微生物不透過性の物 強的パリヤーを形成するように構成された前記プルタブと、

- (E)前記包帯材を皮膚表面に当て、豚配料離パッキング が除去され且つ前配第1及び第2の種が前配皮膚表面に貼 用される間に前配力と逆方向の力を裏記プルタブに加える ために豚記第1の屋の射記外側表面に配置された付加タブ とからなる包帯材。
- 3 3、前記付加タブが除去可能である請求項3 2 に記載の 毎帯は、
- 3 4. 前記剝離パッキング及び前記プルタブが単一材の遅 続アセンブリからなる輸水項32に記載の包帯材。
- 35. 前記機能アセンブリが折り返されている請求項34 に記載の包帯材。
- 8 6.・(I) (A) 液体及び微生物に対して不透過性であり且つ気体及び水薬気に対して透透性である第1の薄膜層と。
- (B) 前記第1の層上に配置され、気体及び水素気に対して透過性である第2の接着剤層と、
- (C) 前記第2の接着彩雕上に配置され、伸びに耐える高
- 38. 前記判離バッキング屋が前記プルタブの周囲まで弊 延している技术項1又は32に記載の包帯材。
- 3.9. 前記制業パッキング層が割記プルタブの周囲を離えて体延している鱗攻項1又は3.2に記載の包帯材。
- 4 ()、医療用具の剥離バッキングとして使用するのに重切 であり、高可機性且つ耐伸長性である響膜材料。
- 41. ポリウレタン、ポリエチレン、ポリプチレン、アクリル及びシリコーンから構成される群から選択される1種以上の材料からなる請求項40に記載の解析材料。
- 4.2. 厚さ0. 8ミル未満である糖求項4.0 に配繳の期限 材料。
- 43. (A) 高可挽性且つ耐伸長性の薄膜からなり、接着 刺表面に接触してこれを保護するための剥離パッキング層 と、
- (B) 抜料能パッキング増を削配医療用具から除去するために接合部で削記軽能パッキングに結合されており、高可 適性且つ耐伸長性の薄膜からなるブルタブとからなり、
- 医療用具と併用するための制能パッキング/ブルタブアセ ンプリであって、前配制離パッキング及び前記ブルタブが

実質的に相互に平行であり、制記接合部と共にU字を形成 する制能バッキングノブルタブアセンブリ。

4. 前記到離バッキング及び前記プルタブが同一材料からなる講求項4.3に記載の料離パッキング/ブルタブアセンブリ。

45. 前記剥離パッキング及び胸配ブルタブがポリウレタン、ポリエチレン、ポリプチレン、アクリル及びシリコーンから構成される群から選択される1種以上の材料からなる請求項43に記載の剝離パッキング/ブルタブアセンブリ。

4 6 . 前配接合部が蘇に相当する精求項 4 3 に記載の剥離 パッキング/ブルタブアセンブリ。

をほとんど透過できないので、一般に厚さるミル未満のフィルムが使用されている。包帯材及び他の医療用として数種のポリウレタンフィルムが特に適用されている。これらのフィルムは一般に厚さ2ミル未満で使用され、その分子マトリックス中に酸素、水煮気及び他のガスを自由に拡散させることができる。更に、これらのフィルムは液体及び公知の全衆生物性疾患媒介体に対して不透過性である。

兼生物バリヤーとしても有効な薬気透過性膜を使用する 素には、薄膜の使い酵手に超因する問題があった。薄膜包 帯技術での執拗な問題点はフィルム表面間の固有の粘着に 起因する。このようなフィルムを傷に貼用すると、皺や間 腺が形成され、疾患体介体はこのような皺や間隙に容易且 の迅速に浸透し得る。自己粘着性に結び付けられる臓は食 品用プラスチックラップに頻和する皺と同様である。この 皺により、薄膜包帯材の所望の密封性は完全に失われる。

包帯材貼用の機の間面は、薄膜包帯材上に接着剤を使用することにより更に悪化する。 専膜上の接着剤は粘着を増加させ、包帯材の貼用中に非可逆的に被を形成する。 皮膚 又は傷表面に貼用中に接着剤を整布したフィルムに緩がよ

明 杯 書

<u>密封包帯材及びアプリケーター</u>

発明の背景

本発明は薄膜包帯材、より詳細にはあらゆる型の感染性 物質に対する無菌機械的パリヤーを提供するようにこのよ うな包帯材を皮膚表面に貼用するための手及及び方法に係 る。

特に水蒸気及び二酸化炭素のような気体に関してより生 類的条件に近い環境を傷に提供することにより傷の治癒を 助長できるという事実が認識された結果、過去15年間に 傷治療補助及び包格技術はかなり変化を遂げた。包帯技術 の発達は、水薫気を含む気体に対して透過性の期膜と接着 削を含む生体過合性合成材料の近年の進歩により更に促進 された。

外部環境から義を保護する密封性のより有効な包帯材の 開発に伴い、傷処置技術の改善が進せられた。

より詳細には、水蒸気を含む気体に対して透過性であり 且つ液体及び凝生物に対して不透過性である無菌包帯材を 提供することにより治癒を助長できることが特明した。こ のような包帯材は膜単が3ミルを触えると気体及び水薬気

ると、密封を達成することは実質的に不可能である。この ような密封の不在下では包帯材の機能は著しく低減する。

この医療上の問題を解決するために種々のアプローチが 採用された。しかしながら、本発明が達成されるまでは、 助用中に敵を形成せずに確実に密封に適することは困難で あったため、海底包帯材は医療的に有効な包替材としての 使用が制限されていた。

被を形成せずに薄膜包帯材を貼用するように設計されたアプリケーター手段を含む包帯材の1例は、米国特許第4、915、102号(Kwiatek)に開示されている。
Kwiatekの特許は、折り量まれ、別々に剥離するパッキング(裏材)の間に挿入された矩形包帯材を開示しており、パッキングの表折り量み部分を広げてから裏折り量み部分を広げてから裏折り量みの分を包帯材から剥離するまでに包帯材を貼用することができる。貼用中、薄膜包帯材は被を形成せずに皮膚又は傷去面に包帯材を密着できるように十分整置に刺離パッキング部材に接着されている。しかしながら、裏粉離部材が開性であるため、報を形成せずにこの包帯材を満曲した身体表面に連続的に貼用することは困難又は不可能である。

Kwistekの包括材は一旦貼用してから、折り畳まれた剥離層の裏部分を包帯材から除去しなければならない。 常裏包着材を貼用するためのこのアプローチは、傷に包帯 材を貼用する段階及び包帯材製造段階の両方で付加段階を 要するという欠点がある。Kwistekの技術は更に、 包帯材の種々の要面に対して異なる報和性を有する付加的 な機能性コンポーネント(例えば接着剤及び制能パッチン グ層)を必要とする。

気体透過性無限包帯材の固有の問題を解決するための別のアプローチは、米国特許第4.917.112号(Kalt)に関示されている。Kaltは窓様包帯材を形成する半剛性周囲フレームに装着した透明気体透過性準膜を開示している。しかしながら、Kaltの包帯材は、身体表面の複雑な曲線に容易に適合しない非弾性割性フレームから構成される。従って、剛性フレームは均一に密封性の包帯材・皮膚シールを形成しないことが多いので、身体表面の複雑な清曲した輪郭に瀕膜包帯材を貼用するための好趣手段ではない。

更に、Therriaultらの米国特許第4.904.

し、製造される包帯材は薄膜包帯材の関有の問題を有効に 解決しない。

発明の要約

従って、本発明の目的は海線を包帯材として皮膚又は傷 表面に貼用する場合、海膜を取り扱うための単純な手及を 提供することである。

本発明の別の目的は、防腐剤、抗微生物剤又は他の医療的活性物質を含浸又はこれらの物質で処理した積層得限包帯材を厳なしに配置及び貼用するための方法を提供することである。

本発明の更に別の目的は、光に対して透過性であり、気体及び水蒸気に対して透過性であり且つ微生物及び液体に対して不透透性であり、皮膚及び粘膜表面との間に密封を形成するために容易に貼用される包養材を提供することである。

本発明の更に別の目的は、満曲した身体輸郭に最適な貼 用及び密封を確保する種々の非多角形形状の包帯材を提供 することである。

本類明の上記及び他の目的を進成するために、液体及び

2 4 7 号は感圧親水性積層複合包帯材を開示しているが、 密封を連成するように包帯材を貼用するための手段は開示 していない。

Gilmanの米国特許第4.600,001号は、積 層 朝 離 パッキング 届 及 び 除 去 可能 な有 孔 パッキング 層 を介 して貼用される存孔包帯材を開示している。Gilman のバッキング席は両端で周囲をテープタブにより強化して ある。バッキング層及びテープタブを使用して助用中に存 腱層を比較的平坦な形状に推持した後、パッキング層をフィ ルム表面から削離する。薄膜層及びテープタブの一部を孔 に沿って薄膜の残態から分離しなければならない。Gil manは薄膜包帯材を十分に密封貼用することができず、 終に、複雑な後曲した身体論製に钻用するためには不遵切 である。更に、テープタブを除去する際に包帯材-皮膚シ ールを悪化させる恐れがある。上部剝離バッキングは解性 日つ平坦であるため、曲線を有する身体皮膚表面に観を形 成せずに包帯材を滑らかに貼用することができない。Gi lmanの付加的な上部剥離バッキング及びテープタブコ ンポーネントは付加的な高値な材料及び製造設階を必要と **

微生物に対して不透過性であり且つ気体及び水蒸気に対して透過性である第1の階膜層と、第1の層上に配置され、同様に気体及び水蒸気に対して透過性である第2の接着剤層と、第2の接着耐層上に配置され、伸びに耐える高・本発明の1無機によると、高可撓性剥離パッキング層は全有する包帯材が提供される。本発明の1無機に分割され、部材の各々はブルクブを備える。ブルタブは伸びに耐えるので、ブルクブの各々に夫々対同する力を継続的に加えると、利度パッキング層は第1の層を実質的に横断する方向に移行し、微生物不透過性の物理的パリヤーを形成することができる。

本発明の所定の態様によると、接着剤は第1の層の周囲 のみに配置される。第1の薄膜層はポリウレタン、ポリエ チレン、アクリル及びシリコーンから構成される群から選 択される1種以上の材料から構成され得る。

別能バッキング層はシリコーン整布紙、プラスチックフィルム、プラスチック塗布紙、任密度ポリエチレン、金属箱 及びポリプロピレンから構成される群から選択される1種 以上の材料から構成される。薄膜層上の接著剤層のパターンは接着剤の規則的な格子を規定し、薄膜層上の格子の間 糠に医療的に活性な物質が配置される。

ただ1つの剥離層と1つのブルタブのみを構える態域も本発明の範囲に含まれる。このような類様による包帯材は、液体及び微生物に対して不透過性であり且つ気体及び水数気に対して透過性であり、接着表面及び外側表面を育する第1の薄膜層と、第1の層の接着表面に配置された第2の接着網層とからなる。接着剤層は同様に気体及び水蒸気に対して透過性であり且つ液体及び微生物に対して不透過性である。

第2の接着制層には伸びに耐える高可機性制度パッキング層が配置され、制能パッキング層にはプルタブが配置され、ブルタブは同様に伸びに耐えるので、第1及び第2の層から運ぎかり且つこれらの層と実質的に平行な方向にプルタブに力を加えると、制能パッキング層は第1の層を実質的に横断する方向に除去され、第1及び第2の層は皮度又は傷表面に滑らかに移行し、後生物不透過性の物理的パリヤーを形成することができる。第1の層の外傷表面上に

息部の周囲の皮膚又は傷姿面に密着するように剥離パッキング層部材を徐々に除去すると同時に、後生物不透過性シールが得られるように剥離パッキング層を除去しなから平滑化圧力を包帯材に加える段階とを含む。

本発明の更に別の目的によると、医療用具の剥離バッキングとして使用するために適切な薄膜材料が提供される。 その材料は高可製性であり且つ高耐伸長性である。

本発明の好運動様によると、第2の接着対層は第1の層の周囲のみに配置される。本発明の第1の薄膜層はポリウレタン、ポリエチレン、アクリル及びシリコーンから構成される野から選択される1種以上の材料から製造され、好適材料はポリウレタンである。薄膜層は好ましくは厚さり、4~2、0ミルである。

本発明の1 好適酸様によると、プルタブは第1 及び第2 の層の周囲まで伸延しており、別の簡様によるとプルタブは第1 及び第2 の層の周囲の内側に位置するように伸延するか又は第1 及び第2 の層の周囲を越えて伸延する。第2 の層の接着刺は医療グレードアクリル接着剤化合物であり、剥削パッキング層はシリコーン塗布紙、プラスチックフィ

は付加タブが配置される。このタブは、包帯材を皮膚表面に固定するためのものであって、バッキング層が除去され 且つ第1及び第2の層が皮膚表面に鮎用される間に連方向 の力が加えられる。

ルム、プラスチック姿布紙、低密度ポリエチレン、金属箔 及びポリプロピレンから構成される群から週択される1種 以上の材料から製造される。好道材料はポリエチレンフィ ルムである。

本発明の更に別の目的によると、第1及び第2の層は光 透過性である。更に、剥離パッキング層は医療用具の長軸 に対して垂直なほぼ横断方向の中央線に沿って2部分に分 割され、映線において相互に接するか又は重なり合う。

本発明の別の目的によると、接着対層にポピドン・ヨウ 業のような防腐剤又はネオスポリン(Neosporin) のような抗微生物剤を含浸させる。接着剤層は更に連続的 に配置してもよいし、パターンとして非連続的に配置し、 不選続パターンの間隙に抗激生物剤又は防腐剤を充填して もよい。本発明の包帯材は更に、表皮成長因子のように治 癒を更に助長する物質を備え得る。

他の目的によると、本発明は角のない種々の影響で提供されるので、身体表面に適合し、従来の包帯材では角に集中する傾向のある剥離力を減少させる。

本発明の他の目的、特質及び利点は以下の詳細な説明に

明示される。詳細な説明及び特定の実施例は本発明の詳遊 態様を示すものではあるが、単なる例示に過ぎない。当業 者に自明の通り、本明細書の詳細な説明に基づき、本発明 の趣旨及び範囲内で変更及び変形が可能である。これらの 変更及び変形は本発明の範囲内に該当するとみなされる。 図面の簡単な説明

図1は本発明の楕円形帯膜包帯材の平面図である。

図2は図1に対して垂直方向における包帯材の断面図で あり、程々の層及び刺離バッキング編とブルタブの間の接 合都を示す。

図3は図2と同様の新面図であり、ブルクブと刺離バッキング層が連続している本発明の態様を示す。

図4、5及び6は本発明の包括材を皮膚裏面に貼用する 脈の初期、中間及び後期段階を失々示す。

図7は相互に対向するように配置された1つの付加タブ と1つのブルタブを有する本発明の超線の平面図である。

図8は図7の面に対して最適な方向における図7の態様 の断面図であり、種々の層とクブの関係を示す。

好適態機の詳細な説明

本発明の本質的な特徴である。プルタブ及び軽離バッキングはいずれも高可換性であり、高い耐伸長性を有するので、剥離パッキングが跨護層及び接着対層から引き離されるにつれて、ブルタブに知えられる力は剥離パッキングと満膜上の接着対層との間の直線状の分離開始線に直接伝達される。接着対を垫布した高可執性且つ高延伸性無感層と引伸長性の高可執性剥離バッキング層の相互作用により、皺のない真っすぐな分離線が形成されるので、ブルタブに夫々対向する力を加えると、剥離パッキング層的材は滑らかに横断方向に除去され、第1及び第2の層は皮膚又は傷表値に滑らかに移行し、微生物不過過性の物理的パリヤーを形成することができる。

薄膜層上の分離的増に垂直なトルク力が不在であるため 又はこのような不在があいまって、分離残棄の開始線とし て触のない直線が形成されると思われる。ブルタブを使用 する従来の包帯材では、剥離バッキングの除去中にトルク 力が生成されるので、まだ貼用されていない包帯材部分が 分離線の位置で貼用表面から外側にまるまってしまう。未 貼用包帯材層のこの「立ち上がり」の結果、満曲した分離 本発明は薄膜、接着剤及び剥離バッキング/ブルタブア センブリのラミネートからなる包帯材に係る。バッキング 層の機能を剥離バッキング/ブルタブアセンブリの機能と 趣み合わせることにより、本発明は薄膜包帯材の貼用及び 密封における固有の調理を解決する。より詳細には、本発 明は医療上許容可能な接着剤を塗布した高可無性且つ高伸 長性層を高可撓性且つ高副伸長性の剥離バッキング/ブル タブ層と組み合わせるものである。これらの3層は相互に 作用し、層を相互に分離すると、皺を形成せずに薄膜層を 単郷に貼用することができる。

審膜層と剥離バッキング/ブルタブ層の伸び特性の差に より、ブルタブを介して加えられる力は集束し、新離バッキング層と接著耐層の接触領域に直線状の分離開始線を形 成するので、密封を連成するように薄膜層を貼用すること がでまる。

プルタブは伸びに対して十分に高い耐性を存するので、 プルタブを介して伝達される力は剥離層を接着剤層から分離する直線に剥離層上で集束される。この分離線は細のない直線である。剥離バッキング層の高可機性と耐伸長性は

前場が形成され、こうして彼のある非密封的な贴用が行われる。これに対して本発明では、制能バッキングの除去中に満膜包帯材の未貼用部分を貼用表面に対して垂直にする トルク力は存在しない。

即ち、本発明ではブルタブに加えられる力が分配されるので、第1及び第2の層を第1及び第2の層から既に分離された別離バッキング層部分に実質的に平行になるように折り畳んだ状態に維持しながら剝離層が除去される。 言い換えると、ブルタブに加えられる力は第1及び第2の層を剝離バッキング層から反り返さずに第1及び第2の層に伝達される。 その結果、ブルタブを引っ張ると、剔難バッキング層が除去されるにつれて真っすぐな分離線が形成され、皮膚表面にまだ貼用されて、本発明は高可換性且つ非人皮膚表面に軽けられる。 従って、本発明は高可換性且つ非人及でに維持される。 従って、本発明は高可換性且つ非人及び制度に超み合わせることに成功し、薄膜貼用に固有の貼用の問題を解決する包帯材を製造するものである。

本発明の包帯材は液体及び凝生物に対して不透過性であり且つ気体及び水蒸気に対して通過性である第1の層を有

する。第1の房上には厚さ約1ミルの第2の接着剤層が配置される。

接着利用は同様に気体及び水煮気に対して透過性である。 第3の層は第2の接着利用上に配置された制能パッキング 層である。制能パッキング層は一般に厚さ8、0ミル栄満 である。本発明の1線様によると、測能パッキング層は少 なくとも2部材に分割され、部材の各々はブルタブを構え る。本発明の別の蓄積によると、寒膜層は包帯材の一方の 層面部分を身体表面に配置及び保持するための付加タブと、 対向する層面部分の近傍に配置され、別能パッキング層に 連続したブルタブと火備える。

必ずしもそうする必要はないが、第2の接着利用を薄膜 層の展歴のみに配置してもよい。この目的に適した接着剤 としては皮膚変面に対して制御可能な製和性を有する医療 用アクリル皮膚接着剤及び本発明での使用に重した合成フィ ルムを挙げることができる。当然のことながら、皮膚及び 本発明の材料の双方に適合可能な当業者に公知の他の接着 剤も適切である。

本発明で使用されるブルタブは種々の長さにすることが

٠, °

ブルタブは種々の長さにすることができ、例えば好適難 様によると、バッキングのブルタブ部分は刺離部分よりも 長い。他の好適意様によると、バッキングのブルタブ部分 は第1の層の周囲の内解に位置するような長さに神延する か又は包帯材の周囲に厳密に一致するように伸延する。 源 膜の順応性及び剥離バッキング/ブルタブアセンブリの投 計により、フィルムを身体表面に滑らかで数なしに容易に 貼用することができる。

包帯材を単部に対して配置及び位置決めし易くするよう に第1の薄膜周及び第2の接着利用の両方が光透過性であ ることも好ましい。場合により、包帯材の正確な貼用を更 に助長するように剥離パッキング周も透明材料から構成さ れ得る。高速速性は付加的特徴であり、このためにはポリ ウレタンフィルムが紆異材料である。

第1の海膜層もしくは第2の接着剤層又は両方の層に防 腐剤、抗薬生物剤もしくは他の医療的活性物質又はその組 み合わせを含是又は堕布してもよい。好適防腐剤としては ポビドン・ヨウ素及び塩化ペンザルコニウムが挙げられる。 でき、1 好遺骸機によると、更に貼用し易くする突出つまみを形成するように第1及び第2 の層の周囲を越えて伸延し得る。簡単に使用でき且つ製造し易いという理由から、プルタブと剥離パッキング層を伸びに対して高耐性の間一材料から連続的に形成してもよい。このような好適無様によると、材料を折り返し、剥離パッキング/ブルタブアセンブリを形成する。

本発明の剥離パッキング及びブルタブコンポーネントに関して、「U字形」なる用語は、剥離パッキングノブルタブアセンブリのブルタブコンポーネントが、対応する剥離パッキングコンポーネントに対して実質的に平行であり且つ2つのコンポーネントが接着別又は溶替により失々の始都で結合され、ブルタブと剥離パッキングが「U」字のアームに相当し、「U」の応部が2部分のほかはであり、「U」のアームは相対的に長い。あるいは、ブルタブ及びパッキングの長さに対して相対的に小寸法であり、「U」のアームは相対的に長い。あるいは、ブルタブ及び別離パッキングの最もに対して相対から形成し、折り返して実質的に折り目が「U」の底部に相当するような「U」字形を阿珠に形成してもよ

好適な医療的活性物質の非限定的な例としては、成長因子、 級固因子及び他の医薬的及び/又は生理学的に活性な化合 物が挙げられる。1好適機様によると、製造中に接着制度 を整布する際に、Nelosporin又はBacitra cinのような抗凝生物刺及び表皮成長因子又はヒト成長 ホルモンのような成長因子を捧着剤に配合する。

種々の接着剤、防腐剤、抗微生物剤及び他の医療的活性物質を種々のパターン(例えば粘子)としてフィルムに療布してもよい。例えば本発明の付加的態機によると複着剤の格子パターンを形成し、格子脳酸に抗微生物剤又は防腐剤化合物を充填する。この格子充填の態機を用いると、特定の接着剤と直接混合するのが不適合な抗凝生物剤、防腐剤又は他の医療的活性物質を使用し易い。使用する接着剤と十分に混合しないか又は接着剤に対して不適合であるような物質を壊布する別の手段としては、微膿層又は接着剤局上に重入りオーバースプレーも使用できる。

従来の包帯材は一般に角を有する。身体表面に粘用する と、海膜層に加えられる恋力は角に集中する。運動に伴っ で応力が増加し、身体輪類は変化するので、許容不能な歴 時間に密封状態は失われる。本発明の包帯材は角(即ちフィルム線部の不選続交点)も他の余分な表面領域もない形状で提供される。本発明の形状により、包帯材を密封に貼用する機会及び密封の有効寿命は実質的に増加する。複雑な消患した身体絶勢に貼用するためには楕円形又は円形が特に有利である。付加的な態様としては、連続消患又は曲線と直線の組み合わせを有する任意の形態が挙げられ、包帯材の輪郭は長期間の密封包帯材貼用を助長する。

フィルム層に関しては、先通過性、気体及び水震気通過 性並びに液体及び微生物不過過性の点でポリウレタンフィ ルムが肝消である。ポリウレタンフィルムは透明であるた め、包帯材を剥がさずに傷の治癒の進行を厳密に観察でき るという利点がある。同様の特徴を有する他の材料も使用 できる。

本発明の好害慈様は厚さり、5~2、0ミルのポリウレタンフィルムを使用して製造することができる。光透過性、気体及び水震気に対する透過性並びに液体及び微生物に対するであるという条件下で、種々の厚さ及び輸成の他のフィルムも本発明を実施するために使用する

合される。接合部17は図1の接合線5と同様の位置に配置される。分かり易くするために接合部17における剥離バッキング雇15間の関繁を持張して示すが、本発明を実施する際には包帯材の中心の近待の接合部17に関除は存在しない。本発明の別の想練によると、剥離バッキング/ブルタブアセンブリは包帯材のほぼ中心に相当する位置で重なり合う。

接合部17は包帯材の長輪に実質的に乗道であり且つ額 長額のほぼ中心で包帯材の短輪に交わる。

図3は本発明の別の難様の種々のコンポーネントを跨張して示す。 同様に厚さ約1ミルのポリウレタンフィルム層21は接着利層23と、プルタブ25に連続する網鮭バッキング圏27を備える。各パッキング27及び連続するプルタブ25は一緒になって利難バッキング/ブルタブアセンブリを形成する。各ブルタブ25は連続する剥離パッキング27とのU字形接合部から最適位の点に配置されたつまみ端26を有する。2つのU字形剔離バッキング/ブルタブアセンブリは級29において相互に接する。

図4、5及び6は、剥離パッキング層とブルタブが連続

ことができる。本発明の剥離バッキング及びプルタプアセンブリは、医療用具の接着刺表面を保護し、その後、身体 表面又は対象に貼用するために剥離バッキング及び/又は プルタブを必要とする他の医療用具との併用に容易に選挙 可能である。

図1に示す包帯材は、ポリウレタンフィルム層と2つの 戦能パッキング/ブルタブアセンブリ2及び4の間に挿入 された第2の接着剤層(図示せず)を有する難騰連続ポリ ウレタン層1を含む。剥離パッキング/ブルタブアセンブ リ2及び4は接合練5(層1のレベルの下側に位置するも のとして破録で示す)で相互に隣接しており、本発明の包 器材をつまんで貼用するためのブルタブ鑑7を検える。

図2は親係を明示するために厚さ寸法を誇張して本発明の種々のコンポーネントを示す。具体的には、ポリウレタンフィルム層11は典型的には厚さ約1、0ミルであり、接着剤層13が整布されている。接着剤層13はポリウレタンフィルム層11と剥離パッキング15の各部分は接合数17でプラスチャク放着部を介してブルタブ19に数

している本発明の好適態様の動作を示す。

図4中、本発明の包帯材は次のように身体表面49に貼用される。図示するように増配40をつまむか又は端部40を身体表面に押し付けることにより包帯材の鍵部40を対向端44に対して固定する。次に、ブルタブ及び影難バッキング層アセンブリ35の別からでより、ブルタブ及び接着剤層アセンブリ31から部分的に除去するために十分な力を加える。この操作により、別難バッキング/ブルタブアセンブリ35を割離バッキング/ブルタブアセンブリ35を割離バッキング/ブルタブアセンブリ35を割離バッキング/ブルタブアセンブリ35を割離バッキング/ブルタブアセンブリ37との間に関除39が形成される。フィルム層31は透明であるので、間隙39から傷の中心部を観察し、包帯材の中心部を傷の中心部に正確に貼用し易くなる。

図5では、矢印50の方向にアセンブリ35を連続的に引っ張る。関策39は更に広がり、ポリウレクンフィルム及び接着利用アセンブリ31は身体表面49に密着する。 矢印50の方向に更に連続的な力を加えると、新載パッキ ング/ブルタブアセンブリ35はフィルム/接着料アセンブリ31から完全に離れ、アセンブリ31は、元々アセンブリ35により保護されていたアセンブリ31の全領域にわたって皮膚表面39に密着する。

図6では、本発明の包括材を貼用するための最終段階を実施する。準度/接着剤アセンブリ31の端部40が網盤パッキング/ブルタブアセンブリ37から完全に離れるまで剥離パッキング/ブルタブアセンブリ37のブルタブ部分のつまみ端を矢印55の方向に引っ張る。パッキングアセンブリ31から完全に離れると、フィルムアセンブリ31は身体表面49と完全に密着する。上記貼用プロセス中にアセンブリ31を表面49上の所定の位置に指で平らに伸ばすならば、本発明の包帯材を平らに触なしに貼用することができる。

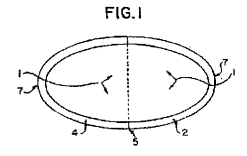
図7及び8は、ただ1つの剥離バッキング/ブルタブアセンブリと1つの付加タブを有する本発明の別の無様を示す。 仮図中、接着剤層はフィルムと剥離バッキング層の間に配置されているが、図示していない。

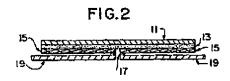
図7及び8に示す本発明の業様では、連続ポリウレタン

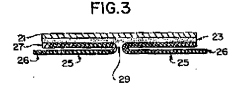
周1は外別表面に付加タブ77を備え、内側表面に接着利 展73を備える。剥削パッキング/ブルタブアセンブリの 剥削パッキング部分78は接着利用73に設けられ、折り 目75においてブルタブ部分78に連続する。ブルタブ部 分76は付加ブルタブ77から最速端につまみ部分79を 優える。

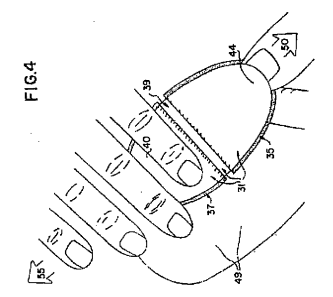
図7及び8に示す本発明の態様は図1~6に示す態様と ほぼ間様であり、付加タブ771は単一の制能パッキング/ ブルタブアセンブリのブルタブつまみ部分79に加えられ る力に対向する力を加えるための犯持点として機能する。

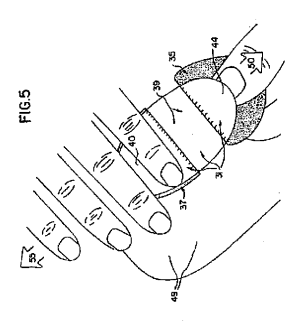
以上の説明から本発明の多数の変更、改変及び変形が当 業者に可能であることは自明である。本発明者の意図する ところでは、発明の趣旨から逸脱しないこのような全変形 は本発明の範囲に該当するとみなされ、本発明は請求の範 題のみに限定される。

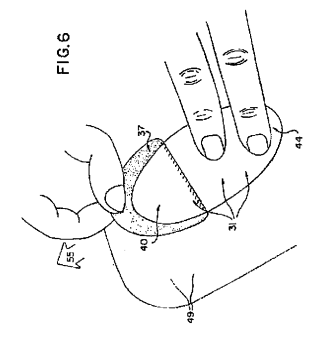


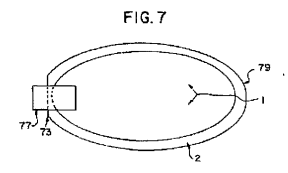




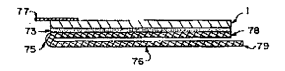












		報告 http://www.essassas.in.		
PCO US CL P. FEL U.S. :	SEPHCATION OF SUPLISHED MATTER MARKET STAGE MINISTER SEPHCATION OF CONTRIBUTION OF IN hand, DEFORMATION OF THE MARKET STATE OF THE MARKET STATE SEPHCATION OF THE MARKET STATE OF THE MARK		dela)	
Dates o	has here contained shoring the later contained counts (or		oten pagedb.	. House to the same of the sam
C. BOC	UNIDATE CONGRESS TO BE RELEVANT			
درسينت	Citation of december, white furtherism, where as	property, of the colo	THE PERSON	Rates of the Par
X Y	US.A. 4,923,630 (Sandinak) 29 May [990 see the who	e document.	1.3-10.12 14.20.21.27 25.37-41. & 43-46 1.3-10.12 14.30,21.27- 25,37-42 & 43-46
Y Y	US,A, 4,917,112 (Kali) 17 April 1990 US,A, 4,310,509 (Bergland et al.) 12			2,11, 7635
	document.			
	o describer on heat is no property of her C		t tonily some.	
	nic marks of the formula marks the properties of the specific to be executed to per of justice orders to	7		
T -	وري ويال إستنسان ما مياب سنة الشاقع اسبوب ما			
· •	منا در انتهان چست جدادت سال چنازی در در این است. منا در سال شاهی آن بدخ بدانشان در است. منا در سال شاهی آن بدخ بدانشان در این در این است.			
- <u>-</u>				
- 5	من سا مذها یک است. سامه به جام اطالت است. من سامه مدها			
	print prophers of the instructional payon MBGS (102	Don of smiling of th	1 ⁹ JAN 19	
زاد سية	The SA/	Antonia di Maria	2 /	courtefor